PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number : 2004-085657

(43)Date of publication of application : 18.03.2004

(51)Int.Cl. G03F 7/039

GO3F 7/004 HO1L 21/027

 (21)Application number : 2002-243218
 (71)Applicant : TORAY IND INC

 (22)Date of filing :
 23.08.2002
 (72)Inventor : OGUSHI MASAMITSU

TAMURA KAZUTAKA

(54) POSITIVE RADIATION-SENSITIVE COMPOSITION AND METHOD FOR MANUFACTURING RESIST PATTERN USING THE SAME

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a positive radiation-sensitive composition having high sensitivity and resolution which ensures pattern processing in a sub-quarter micron order.

SOLUTION: The positive radiation-sensitive composition contains: (a) a polymer which has an acrylate unit with a substituent at the α position or a p-hydroxystyrene unit having a substituent at the α position and which is made alkali soluble by the effect of an acid or (c) an alkali-soluble polymer having an acrylate unit having a substituent at the α position or a p-hydroxystyrene unit having a substituent at the α position; (d) a compound which has the effect of suppressing the alkali solubility of the alkali-soluble polymer (c) having an acrylate unit having a substituent at the α position or a p-hydroxystyrene unit having a substituent at the α position and which decreases or loses the above suppressing effect by the effect of an acid; and (b) an ionic acid generating agent expressed by a specified structural formula. The method for

* NOTICES *

JPO and INPIT are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

manufacturing a resist pattern is carried out by using the above composition.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely. 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1]

(a) It has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in an alpha position, A positive type radiation-sensitive constituent containing an ionicity acid generator expressed with a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid, and the (b) following general formula (1) and/or (2).

[Formula 1]

$$A^{+} = N \begin{pmatrix} R^{1} & & & R^{3} \\ R^{2} & & & A^{+} = C - R^{4} \\ R^{5} & & & R^{5} \end{pmatrix}$$

the alkyl group in which a general formula (1) and R^1 in (2) $-R^5$ may have a substituent. They are an aralkyl group, an aryl group, or $-SO_2R^5$, At least one of at least one of R^1 of a general formula (1) and the R^5 , R^5 of a general formula (2) $-R^5$ is $-SO_2R^6$, and R^5 is a fluoro alkyl group. R^2 may be the same as R^1 respectively, or may differ from each other, and $R^3 - R^5$ may be the same respectively, or may differ from each other. A is an organic group.

[Claim 2]

(c) A polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in an alpha position (d) The alkali solubility of a polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (c) alpha position is controlled, A positive type radiation-sensitive constituent containing an agent from ionicity acid to which this depressor effect is expressed with a compound which falls or disappears by operation of acid, and the (b) following general formula (1) and/or (2). [Formula 2]

$$A^{+} = N \begin{pmatrix} R^{1} & & & R^{3} \\ & & & & A^{+} = C - R^{4} \\ & & & & R^{5} \end{pmatrix}$$

the alkyl group in which a general formula (1) and R^1 in (2) – R^5 may have a substituent. They are an aralkyl

group, an aryl group, or $-SO_2R^6$, At least one of at least one of R¹ of a general formula (1) and the R², R³ of a general formula (2) – the R⁵ is $-SO_2R^6$, and R⁸ is a fluoro alkyl group. R² may be the same as R¹ respectively, or may differ from each other, and R³ – R⁵ may be the same respectively, or may differ from each other. A is an organic group.

[Claim 3]

The positive type radiation-sensitive constituent according to claim 1 or 2 which is at least one of the compounds in which an ionicity acid generator of (b) is shown by (6) from a general formula (3).

[Formula 3]

the alkyl group in which R^1 in $(6) - R^5$ may have a substituent from the general formula (3). They are an aralkyl group, an aryl group, or $-SO_2R^6$, General formula (3) At least one of R^3 of (6) – the R^4 is expressed with $-SO_2R^6$ from at least one of R^1 of -(6), and the R^2 , and a general formula (3), and R^6 is a fluoro alkyl group. R^2 may be the same as R^1 respectively, or may differ from each other, and $R^3 - R^2$ may be the same respectively, or may differ from each other. R^7 to R^{11} is chosen from the alkyl group of the carbon numbers R^2 is a fluoroup of the substituted phenyl group of the carbon numbers R^2 in R^2 in R^2 in R^2 in R^2 in R^2 in R^3 in

[Claim 4]

The positive type radiation-sensitive constituent according to claim 3 whose R⁶ which (6) has from a general formula (3) is a fluoro alkyl group of the carbon numbers 1-9.

[Claim 5]

The positive type radiation-sensitive constituent according to claim 1 which is a polymer which has in intramolecular an ester group in which (a) contains an aromatic ring.

[Claim 6]

The positive type radiation-sensitive constituent according to claim 5, wherein (a) is a polymer which has in intramolecular a structural unit shown with a following general formula (7).

[Formula 4]

 $(R^{12} \text{ to R}^{14} \text{ is the alkyl group, aralkyl group, and aryl group which may have a substituent, and at least one of <math>R^{14}$ has an aromatic ring in the structure from R^{12}) R^{12} to R^{14} may be the same respectively, or may differ. [Claim 7]

A pattern manufacturing method which exposes [which expose, and applies on a processing substrate and dries] the positive type radiation-sensitive constituent according to any one of claims 1 to 6, and develops it.

[Claim 8]

The pattern manufacturing method according to claim 7 exposing with an electron beam.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention]

This invention relates to the positive type radiation-sensitive constituent used for manufacture of integrated circuits, the masks for lithography, etc.

[0002]

[Description of the Prior Art]

minuteness making of the pattern is progressing with improvement in a degree of location. In order to realize this, it has been necessary to require the thing of high resolution further as a resist material, and for the pattern of a subquarter micron of 0.25 micrometer or less to be able to process it by high sensitivity. As a positive type photoresist composition, a U.S. Pat. No. 3,666,473 specification, L.F. As alkalis soluble resin (novolak resin etc.) which is indicated to Thompson, Introduction to Microlithohraphy, ACS publication, No.2, 19, p112–121, etc., and a sensitization thing. The constituent containing a ** naphthoquinonediazide compound has been used. However, with high integration, in order to attain resolution required for processing of a minute pattern, short wavelength formation of the using wavelength of the exposure device used for photo lithography is carried out increasingly. More energy—rich X—rays and electron beam, and the lithography using excimer laser beams (KrF, ArF, etc.) are examined now. However, if the resist which consists of above—mentioned novolac and naphthoquinonediazide compound using these light sources is exposed, Absorption of the short wavelength part of novolac and naphthoquinonediazide is large, light becomes difficult to reach to a resist film pars basilaris ossis occipitalis, and only the pattern which attached the taper with low sensitivity can be obtained. As a means for solving such a problem, it

In recent years, in fields, such as manufacture of a semiconductor circuit and the mask for lithography, the

corresponds to the exposure light source mentioned above, High sensitivity, a publicly known resist material (M.J.Bowden et al, J.Appl.phmer Sci., 17, 3221 (1973) and T.Tada, J. Electro chem. Soc., and 130,912 (1983).) with the characteristic of high resolution [for example,] Y. Although Taniet al, "New positiberesist for KrF excimer laser lithography", Proc. of SPIE, 1086, 22 (1989), etc. have been developed, For example, H.Steppen et al, Angew.Chem.Int.Ed.Engl.21.455 (1982), H.Ito, C.G.Willson, Polym.Eng.Sci.23-1012 (1983), these days, H. Chemical amplification type resist which is indicated to Ito, C.G.Willson, ACS

Symo.Ser.242.11 (1984), etc. is examined briskly. Chemical amplification type resist is resist with the mechanism in which it is generated by acid in an exposure part by operation of a photo-oxide generating agent, and the solubility of an exposure part changes with the catalyses of this acid. Thus, the role of the acid generator in chemical amplification type resist is dramatically large. As an acid generator, there are onium salt, a halogen containing compound, a diazoketone compound, a diazomethane compound, sulfone compounds, a sulfonic acid ester compound, a sulfonimide compound, etc. W. M. Lamanna et al, SPIE, 4690, 817 (2002), although it is onium salt which is used especially well, G.M. Wallraff, W. M. Lamanna et al, SPIE, 4690, 160 (2002), The chemical amplification type resist using the ionicity acid generator which contains imide or methide ion in the report of DongKwan Lee, W. M. Lamanna, G.Pawlowski et al, SPIE, 4690, 169 (2002), etc., etc. is indicated.

[0003]

[Problem(s) to be Solved by the Invention]

However, in the resist used so far, it has not come to attain practical sensitivity and resolution. [0004]

[Means for Solving the Problem]

Namely, the first mode of this invention has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (a) alpha position, It is a manufacturing method of a resist pattern using a positive type radiation-sensitive constituent and this containing an ionicity acid generator expressed with a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid, and the (b) following general formula (1) and/or (2).

[0005]

[Formula 5]

$$A^{+} = N \begin{pmatrix} R^{1} & & & R^{3} \\ & & & 1 \end{pmatrix}$$

$$R^{2} = A^{+} = C - R^{4}$$

$$R^{5} = C + R^{4}$$

[0006]

the alkyl group in which a general formula (1) and R^1 in (2) $-R^5$ may have a substituent. They are an aralkyl group, an aryl group, or $-SO_3R^5$, At least one of at least one of R^1 of a general formula (1) and the R^2 , R^3 of a general formula (2) - the R^5 is $-SO_3R^6$, and R^6 is a fluoro alkyl group. R^2 may be the same as R^1 respectively,

or may differ from each other, and $R^3 - R^5$ may be the same respectively, or may differ from each other. A is an organic group.

A polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position to which the second mode of this invention has a substituent in the (c) alpha position, (d) It has an effect which controls the alkali solubility of a polymer of (c) alkali solubility, It is a manufacturing method of a resist pattern using a positive type radiation-sensitive constituent and this containing an ionicity acid generator by which this depressor effect is expressed with a compound which falls or disappears by operation of acid, and the (b) above-mentioned general formula (1) and/or (2). [0007]

[Embodiment of the Invention]

This invention can obtain the resist of high sensitivity and high resolution with a chemical amplification mechanism by using the acid generator of specific structure.

The positive type radiation-sensitive constituent of this invention contains the ionicity acid generator

[8000]

expressed with the general formula (1) and/or (2). In a general formula (1) and R1 of (2) - R5. As a concrete example of the alkyl group which it may have, a substituent A methyl group. An ethyl group, n-propyl group, n-butyl group, an isopropyl group, t-butyl group, a trifluoromethyl group, a trichloromethyl group, 2 and 2, 2-trifluoroethyl group, 2 and 2, 2-trichloroethyl group, a cyclohexyl group, etc. are mentioned. Benzyl, a phenethyl group, etc. are mentioned as a concrete example of the aralkyl group which may have a substituent similarly. As a concrete example of the arvl group which it may have, a substituent A phenyl group, o-tolyl group, m-tolyl group, p-tolyl group, 2, 4-xylyl group, 3, 5-xylyl group, o-chlorophenyl group, m-chlorophenyl group, p-chlorophenyl group, o-hydroxyphenyl group, m-hydroxyphenyl group, p-hydroxyphenyl group, a 3.4-dihydroxy phenyl group, a 3.5-dihydroxy phenyl group, 3, 4, 5-trihydroxy phenyl group, a naphthyl group, p-methoxypheny group, a 4-t-buthylphenyl group, t-buthoxycarbonyloxy phenyl group, a tetrahydropyranyloxy phenyl group, etc. can be mentioned. Although R⁶ of -SO₂R⁶ which is one of the choices of R1-R5 is a perfluoroalkyl group, R6 is a fluoro alkyl group of the carbon numbers 1-9 still more preferably, and it is a fluoro alkyl group of the carbon number 2 still more preferably. As a concrete example of R⁶, a perfluoro methyl group, difluoromethyl group, a perfluoro ethyl group, a 1,2,2-trifluoroethyl group, a 1,2-difluoroethyl group, a perfluoro butyl group, a 1,2,3,4-tetrafluoro butyl group, etc. can be mentioned.

[0009]

Sulfonium, iodonium, phosphonium, ammonium, etc. are mentioned as a concrete example of A* which the compound shown has by the general formula (1) and (2). Sulfonium is expressed with a general formula (8). [0010]

[Formula 6]

[0011]

R¹⁵ to R¹⁷ is chosen from the alkyl group of the carbon numbers 1–6, a phenyl group, or the substituted phenyl group of the carbon numbers 6–12 among a general formula (8). R¹⁵ to R¹⁷ may be the same respectively, or may differ, and may form a ring by R¹⁶, R¹⁶ and R¹⁶, and R¹⁷. lodonium is expressed with a following general formula (9).

[0012]

[Formula 7]

[0013]

 R^{18} and R^{18} are the same as that of an organic group quoted by R^{15} to R^{17} of a general formula (8) among a general formula (9).

Phosphonium is expressed with a following general formula (10).

[0014]

[Formula 8]

[0015]

 R^{20} to R^{23} is the same as that of the organic group quoted by R^{15} to R^{17} of the general formula (8) among a general formula (10). A ring may be formed by R^{20} , R^{21} and R^{21} , R^{22} and R^{20} , and R^{22} . Ammonium is expressed with a following general formula (11).

[0016]

[Formula 9]

[0017]

R²⁴ to R²⁷ is the same as that of an organic group quoted by R¹⁵ to R¹⁷ of a general formula (8) among a general formula (11). A ring may be formed by R²⁴, R²⁵ and R²⁵, R²⁸ and R²⁶, and R²⁷. As a concrete example of R¹⁵ to R²⁷ of (11), from a general formula (8), a methyl group, An ethyl group, a propyl group, a butyl group, t-butyl group, an isobutyl group, a pentyl group, 2-methylpentyl group, 3-methylpentyl group,

4-methylpentyl group, A hexyl group, a phenyl group, 4-methylphenyl group, 4-ethyl phenyl group,

4-methoxypheny group, 4-(t-butyl) phenyl group, 4-(phenyl thiol) phenyl group, a naphthyl group, etc. are mentioned.

[0018]

In a concrete example of A^* , it is sulfonium and iodonium preferably, and a compound further shown by the general formula (8) and (9) is preferred. It is good that R^{16} to all R^{17} in a formula is [a phenyl group, R^{18} , and R^{18}] 4-t-buthylphenyl groups preferably [both] at this time. It is a compound especially shown by a general formula (8) preferably, and R^{18} to all R^{17} is phenyl groups still more preferably.

[0019]

An ionicity acid generator expressed with the general formula (1) and/or (2) of (b) is preferred, and (6) is mentioned from a following general formula (3).

[0020]

[Formula 10]

[0021]

 R^{i} of (6) - R^{5} from a general formula (3), it is the alkyl group, the aralkyl group, the aryl group, or $-SO_{2}R^{6}$ which may have a substituent, General formula (3) At least one of R^{3} of (6) - the R^{5} is expressed with $-SO_{2}R^{8}$ from at least one of R^{i} of - (6), and the R^{2} , and a general formula (3), and R^{6} is a fluoro alkyl group. R^{2} may be the same as R^{i} respectively, or may differ from each other, and R^{3} $-R^{3}$ may be the same respectively, or may differ from each other. R^{7} to R^{11} is chosen from the alkyl group of the carbon numbers -6, a phenyl group, or the substituted phenyl group of the carbon numbers -6. -12. R^{2} to R^{11} may be the same respectively, or may differ. It is a compound preferably shown by the general formula (3) or (4) among the

compounds shown by (6) from a general formula (3). [0022]

These acid generators can be independent, or can mix two or more sorts, and can be used. Mixing of a general formula (1) and a general formula (2) may also be possible, and it may be mixing with other acid generators. A thing to which a dissolution rate to an alkaline aqueous solution of the (a) ingredient is made to increase as other acid generators with acid by which it is generated, Or as long as it controls the alkali solubility of the (c) ingredient and this depressor effect may fall or vanish control speed of a compound which falls or disappears by operation of acid, it may be what kind of thing, Onium salt, a halogen containing compound, a diazoketone compound, a diazomethane compound, sulfone compounds, a sulfonimide compound, etc. can be mentioned as an example.

[0024]

[0023]

As a concrete example of onium salt, diazonium salt, ammonium salt, iodonium salt, sulfonium salt, phosphonium salt, coxonium salt, etc. can be mentioned. As desirable onium salt, diphenyliodonium triflate, Diphenyliodonium pyrene sulfonate, diphenyliodonium dodecylbenzene sulfonate, Triphenylsulfonium triflate, triphenylsulfonium hexafluoroantimonate, triphenylsulfonium naphthalene sulfonate, benzyl(hydroxyphenyl) methyl sulfonium toluenesulfonate, etc. are mentioned.

[0025]

As a concrete example of a halogen containing compound, a halo alkyl group content hydrocarbon compound, a halo alkyl group content heterocycle-like compound, etc. are mentioned. As a desirable halogen containing compound, 1,1-bis(4-chlorophenyl)-2,2,2-trichloroethane,

2-phenyl-4,6-bis(trichloromethyl)-s-triazine, 2-naphthyl 4,6-bis(trichloromethyl)-s-triazine, etc. can be mentioned.

[0026]

As a concrete example of a diazoketone compound, a 1,3—diketo 2—diazo compound, an diazo benzoquinone compound, an diazonaphthoquinone compound, etc. are mentioned. A desirable diazoketone compound Ester of 1,2—naphthoquinonediazide 4-sulfonic acid and 2,2,3,4,4'-tetrahydroxybenzophenone, Ester of 1,2—naphthoquinonediazide 4-sulfonic acid and 1,1,1—tris(4-hydroxyphenyl) ethane, etc. can be mentioned. [0027]

As a concrete example of a diazomethane compound, bist(trifluoromethylsulfonyl)diazomethane, Bis(cyclohexylsulfonyl)diazomethane, bis(phenyl slufonyl)diazomethane, bis(p-tolyl sulfonyl)diazomethane, bis(2,4-xylylsulfonyl)diazomethane, Bis(p-chlorophenyl sulfonyl)diazomethane, methylsulfonyl p-tosyl diazomethane, Cyclohexylsulfonyl (1,1-dimethylethyl sulfonyl) diazomethane, bis(1,1-dimethylethyl sulfonyl)diazomethane, phenyl slufonyl (benzoyl) diazomethane, etc. can be mentioned.

[0028]

As a concrete example of sulfone compounds, beta-keto sulfone compounds, beta-sulfonyl sulfone compounds, etc. are mentioned. As a desirable compound, 4-trisphenacyl sulfone, a mesityl phenacyl sulfone, bis(phenyl slufonyl)methane, etc. are mentioned.

[0029]

As an example of a sulfonic acid ester compound, alkyl-sulfonic-acid ester, halo alkyl-sulfonic-acid ester, aryl sulfone acid ester, imino sulfonate, etc. are mentioned. As a concrete example of a sulfonic acid compound, benzoin tosylate, pyrogalloltrimesylate, and nitrobenzyl 9,10-diethoxyanthracen-2-sulfonate etc. can be mentioned.

[0030]

As a concrete example of a sulfonimide compound, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy)succinimide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy)phtalimide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy) diphenylmaleimide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy) bicyclo[2,2,1]hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy)-7-oxabicyclo [2.2.1] hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy) bicyclo[2.2.1] heptane- 5.6-oxy-2.3-dicarboxyl imide, N-(trifluoromethyl sulfonyloxy) naphthyl dicarboxyl imide, N-(camphor sulfonyloxy) succinimide, N-(camphor sulfonyloxy) phthalimide, N-(camphor sulfonyloxy) diphenylmaleimide, N-(camphor sulfonyloxy) bicyclo[2,2,1]hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(camphor sulfonyloxy)-7-oxabicyclo [2.2.1] hept 5-ene- 2.3-dicarboxyl imide, N-(camphor sulfonyloxy) bicyclo [2.2.1] heptane - 5.6-oxy-2.3-dicarboxyl imide, N-(camphor sulfonyloxy) naphthyl dicarboxyl imide. N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) succinimide. N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) phthalimide. N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) diphenylmaleimide, N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) bicyclo[2.2.1]hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(4-methylphenyl sulfonyloxy)-7-oxabicyclo [2.2.1] hept 5-ene-2.3-dicarboxyl imide, N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) bicyclo[2,2,1] heptane- 5.6-oxy-2,3-dicarboxyl imide, N-(4-methylphenyl sulfonyloxy) naphthyl dicarboxyl imide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) succinimide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) phthalimide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) diphenylmaleimide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) bicyclo[2,2,1]hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide. N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy)-7-oxabicyclo [2.2.1] hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) bicyclo[2.2.1] heptane- 5,6-oxy-2,3-dicarboxymide, N-(2-trifluoromethyl phenylsulfonyloxy) naphthyl dicarboxyl imide, N-(4-fluorophenyl sulfonyloxy) succinimide, N-(2-fluorophenyl sulfonyloxy) phthalimide, N-(4-fluorophenyl sulfonyloxy) diphenylmaleimide, N=(4-fluorophenyl sulfonyloxy) bicyclo[2,2,1]hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N=(4-fluorophenyl sulfonyloxy)-7-oxabicyclo [2.2.1] hept 5-ene- 2,3-dicarboxyl imide, N-(4-fluorophenyl sulfonyloxy) bicyclo[2,2,1] heptane- 5.6-oxy-2,3-dicarboxyl imide, N-(4-fluorophenyl sulfonyloxy) naphthyl dicarboxyl imide, etc. can be mentioned.

[0031]

As for an addition of an ionicity acid generator shown by the general formula (1) and (2), 0.01 to 50 % of the weight is usually preferred to polymer. When mixing other acid generators to this, it is preferred to add so that acid generator entire volume may not exceed 50 % of the weight to polymer. Acid generator entire volume is 0.1 to 20 % of the weight preferably, and it is 15 % of the weight still more preferably. If there are few ionicity acid generators than 0.01 % of the weight, pattern formation will become impossible, if more than

50 % of the weight, compatibility with a developing solution will fall and poor development will occur. [0032]

It has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (a) alpha position used by this invention, and what protected a polymer containing an organic group which has an acidic functional group with an acidolysis nature group can be used as a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid. As a polymer containing an organic group which has an acidic functional group, As long as it includes a monomeric unit which has an acidic functional group, what kind of thing may be sufficient, and a monomer which has a carboxyl group as a monomeric unit which has an acid functional group, a monomer which has the sulfoxy group, a monomer which has a phenolic hydroxyl group, etc. are mentioned. As a concrete example of a monomer which it has, a carboxyl group Methacrylic acid, Maleic acid, maleic anhydride, crotonic acid, fumaric acid, mesaconic acid, citraconic acid, itaconic acid, itaconic-acid-anhydride, vinylbenzoic acid, carboxymethylstyrene, carboxymethoxy styrene, and bicyclo[2,2,1]hept 5-ene- 2-carboxylic acid etc. are mentioned, alpha-methyl-vinylsulfonic acid etc. are mentioned as a concrete example of a monomer which has the sulfoxy group. As a concrete example of polymer which has a phenolic hydroxyl group, alpha-methyl-p-hydroxystyrene, alpha-chloro hydroxystyrene. p-hydroxyphenyl ethyl methacrylate, etc. are mentioned.

[0033]

As a concrete example of an acidolysis nature group which protects these acidic functional groups, a methoxymethyl group. A methylthio methyl group, an ethoxymethyl group, an ethyl thiomethyl group, a methoxyethoxymethyl group. A benzyloxymethyl group, a benzyl thiomethyl group, a phenacyl group, a bromophenacyl group, A methoxy phenacyl group, a methylthio phenacyl group, alpha-methylphenacyl group, A cyclopropyl methyl group, benzyl, a diphenylmethyl group, a triphenylmethyl group, Promo benzyl, a nitrobenzyl group, a methoxybenzyl group, methylthio benzyl. An ethoxybenzyl group, a methoxy carbonylmethyl group, an ethoxy carbonylmethyl group, n-propoxy carbonylmethyl group, an isopropoxy carbonylmethyl group, n-butoxy carbonylmethyl group, t-butoxy carbonylmethyl group, A propenyl group, a 1-methoxy ethyl group, 1-methylthio ethyl group, an 1,1-dimethoxyethyl group, 1-ethoxyethyl group, 1-ethylthioethyl group, an 1,1-diethoxyethyl group, 1-phenoxyethyl group, 1-phenylthio ethyl group, an 1,1-diphenoxyethyl group, a 1-benzyloxy ethyl group, 1-benzylthioethyl group, 1-cyclo propylethyl group, 1-phenylethyl group, 1, and 1-diphenylethyl group, A 1-methoxy carbonylethyl group, 1-ethoxycarbonylethyl group, A 1-n-propoxycarbonylethyl group, 1-isopropoxy carbonylethyl group, A 1-n-butoxycarbonylethyl group, a 1-t-butoxycarbonylethyl group, An isopropyl group, s-butyl group, t-butyl group, an 1,1-dimethylbutyl group, A trimethylsilyl group, an ethyl dimethylsilyl group, a methyldiethyl silyl group, A triethyl silyl group, an isopropyl dimethylsilyl group, a methyldiisopropyl silyl group. A triisopropyl silvl group, t-butyldimethylsilvl group, a methyl-di-t-butylsilvl group, A tri-t-butylsilvl group, a phenyl dimethylsilyl group, a methyldiphenyl silyl group, A triphenyl silyl group, a methoxycarbonyl group, an ethoxycarbonyl group. An isopropoxycarbonyl group, a t-butoxycarbonyl group, an acetyl group. A propionyl group, a butyryl group, a heptanoly group, a hexanoly group, a valeryl group, a pivaloyl group, an isovaleryl group, the Rowley roil group, a myristoyl group, a palmitoyl group, a stearoyl group, an oxalyl group, a malonyl group, A succinyl group, a glutaryl group, a horse mackerel POIRU group, a PIPEROIRU group, a SUBEROIRU group, An azelaovi group, a SEBAKOIRU group, an acrylyl group, a PUROPI oil group, A

methacryloyl group, a KUROTO noil group, the Oreo yl groups, a MAREOIRU group, Fumaro yl groups, a MESAKO noil group, benzoyl, a phthloyl group, an isophthloyl group, A tele phthloyl group, a naphthoyl group, a toluoyl group, a hydronalium attereau POIRU group, An attereau POIRU group, a poly group, a company group, a masyl group, a nicotinoyl group, a nicotinoyl group, a poly group, a poly group, a mesyl group, a cyclopropyl group, A cyclopentylic group, a cyclopropyl group, a cyclopropyl group, a demethoxy cyclopropyl group, a tetrahydropyranyl group, a tetrahydrofuranyl group, a tetrahydropyranyl group, a tetrahydrofuranyl group, a tetrahydropyranyl group, a

[0034]

It is a polymer which has in intramolecular an ester group which contains an aromatic ring as a desirable thing among these polymers, and is a polymer which has in intramolecular a structural unit shown with a following general formula (7) still more preferably.

[0035]

[Formula 11]

[0036]

R¹² to R¹⁴ of a general formula (7) is the alkyl group, aralkyl group, and aryl group which may have a substituent, and at least one of R¹⁴ has an aromatic ring in the structure from R¹². R¹² to R¹⁴ may be the same respectively, or may differ. As a concrete example of R¹⁴, from R¹² of a general formula (7), a methyl group, An ethyl group, n-propyl group, n-butyl group, an isopropyl group, t-butyl group, A trifluoromethyl group, a trichloromethyl group, 2 and 2, 2-trifluoroethyl group, 2, 2, and 2-trichloroethyl group, a cyclohexyl group, a phenyl group, o-tolyl group, m-tolyl group, p-tolyl group, 2, 4-xylyl group, 3, 5-xylyl group, o-chlorophenyl group, m-bydroxyphenyl group, p-bydroxyphenyl group, p-bydroxyphenyl group, a 3,4-dihydroxy phenyl group, a 3,5-dihydroxy phenyl group, a 3,4-5-trihydroxy phenyl group, benzyl, a phenethyl group, a naphthyl group, p-methoxypheny group, to-buthoxycarbonyloxy phenyl group, a tetrahydropyranyloxy phenyl group, etc. can be mentioned.

As a polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (c) alpha position of this invention, It has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the above-mentioned (a) alpha position, and what has not protected an alkali solubility group of a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid with an acidolysis nature group is used. [0038]

It has an effect which controls the alkali solubility of a polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (d) and (c) alpha position of this invention, Although a compound to which this depressor effect falls or disappears by operation of acid is generally called a dissolution retardant, As a dissolution retardant, it is a compound containing acidic functional groups, such as a carboxyl group, the sulfoxy group, and a phenolic hydroxyl group, and a compound which replaced a hydrogen atom of this acidic functional group with an acidolysis nature group can be used. As a compound which has an acidic functional group

used here, hydroquinone, catechol, bisphenol A, hydroxyphenyl acetic acid, 4-hydroxybenzenesulfonic acid, etc. can be mentioned as an example. It has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the above-mentioned (a) alpha position as a concrete example of an acidolysis nature group, and an acidolysis nature group used for a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid can be mentioned.

[0039]

A high molecular compound can also be used as a dissolution retardant used by this invention. What protected a hydroxy group of a polymer which has a hydroxy group or a carboxyl group, and a carboxyl group with an acidolysis nature group as a dissolution retardant of polymers is used. As a concrete example of a polymer which it has, hydroxyl or a carboxyl group Hydroxystyrene, alpha-methyl-p-hydroxystyrene, alpha-chloro hydroxystyrene, Vinylbenzoic acid, carboxymethylstyrene, carboxymethoxy styrene, At least one sort of polymers of a monomer with polymerization nature double bonds, such as acrylic acid, methacrylic acid, crotonic acid, maleic acid, itaconic acid, and cinnamic acid, a condensed system polymer represented by novolak resin, etc. are mentioned. As a concrete example of an acid leaving group, a quoted thing can be used as the above-mentioned acidolysis nature group.

[0040]

A dissolution retardant is five to 50 weight section still more preferably five to 100 weight section preferably zero to 150 weight section to alkali solubility polymer 100 weight section.

A polymer used by this invention has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in the (a) alpha position, Only a polymer which serves as alkali solubility by operation of acid. Or to the (c) alpha position a substituent. To an acrylate unit or an alpha position which it has, a substituent. The alkali solubility of a polymer of alkali solubility which has p-hydroxystyrene unit which has a substituent in an acrylate unit or an alpha position which has a substituent in an alkali solubility polymer and the (d) and (c) alpha position which have p-hydroxystyrene unit which it has is controlled. Although this depressor effect consists only of a compound which falls or disappears by operation of acid, unless the characteristic as chemical amplification type resist is spoiled, other monomeric units may be included. As other monomer structures, acrylic acid, methyl acrylate, ethyl acrylate. Hydroxyethyl acrylate, isopropyl acrylate, n-butyl acrylate, t-butyl acrylate, methacrylic acid, methyl methacrylate, ethyl methacrylate. Hydroxyethyl acrylate, n-butyl methacrylate, methyl alpha-chloro acrylate, Ethyl alpha-chloro acrylate, hydroxyethyl alpha-chloro acrylate, n-butyl alpha-chloro acrylate, methyl alpha-cyanoacrylate, Ethyl alpha-cyanoacrylate, hydroxyethyl alpha-cyanoacrylate, Isopropyl alpha-cyanoacrylate, n-butyl alpha-cyanoacrylate, Styrene, p-hydroxystyrene, alpha-methylstyrene, alpha-methyl-p-hydroxystyrene. Maleic acid, a maleic anhydride, crotonic acid, fumaric acid, mesaconic acid, Citraconic acid, acrylonitrile, a methacrylonitrile, croton nitril, mallein nitril. fumaronitrile. metaKONNITORIRU, SHITORAKONNITORIRU, ITAKON nitril, acrylamide, methacrylamide, croton amide, mallein amide, fumaramide, Mesa KONAMIDO, SHITORAKONAMIDO, ITAKON amide, vinylaniline, vinyl pyrrolidone, vinylimidazole, alpha-methacryloyl gamma-butyrolactone, p-hydroxyphenyl ethyl methacrylate, etc. can be mentioned.

[0042]

A positive type radiation-sensitive constituent of this invention is obtained by dissolving the above-mentioned ingredient in a solvent. Although not limited especially as amount of solvent used, it is adjusted so that solid content may be 5 to 35 % of the weight. As a solvent used preferably, propylene-glycol-monomethyl-ether acetate, Propylene glycol monoethyl ether acetate, propylene-glycol monoethyl ether acetate, Propylene glycol monoethyl ether propionate, ethyl acetate, Butyl acetate, amyl acetate, ethyl propionate, methyl butyrate, methyl bezoate, Methyl lactate, ethyl lactate, ethyl pyruvate, beta-methyl isobutyrate, 3-methoxy methyl propionate, 3-ethoxyethyl propionate, Ester species, such as gamma-butyrolcutyne, methyl cellosolve, ethylcellosolve, Cellosolves, such as butyl cellosolve, methyl-cellosolve acetate, Ether, such as cellosolve ester species, such as ethylcellosolve acetate, ether,

1,2-dimethoxyethane, 1,2-diethoxyethane, a tetrahydrofuran, and an anisole, methyl ethyl ketone, Methyl isobutyl ketone, methyl-n-amyl ketone, cyclohexanone, it is a solvent chosen from aprotic polar solvents, such as ketone, such as isophorone, dimethylformamide, dimethylacetamide, N-methyl pyrrolidone, dimethyl sulfoxide, and sulfolane, and is propylene-glycol-monomethyl-ether acetate still more preferably. These may be mixed if needed.

[0043]

Additive agents, such as a surface-active agent, a sensitizer, stabilizer, a defoaming agent, and an acid diffusion depressant, can also be added to a positive type radiation-sensitive constituent of this invention if needed.

[0044]

On a processing substrate, it applies and dries, and a positive type radiation-sensitive constituent of this invention is used usually, using it as a thin film of thickness (0.2 micrometer - 2 micrometers). A minute pattern can be obtained by using radiation, such as an electron beam, X-rays, ultraviolet rays, vacuum ultraviolet rays, and extreme ultraviolet rays, for this thin film, carrying out pattern exposure, and performing after-exposure bake and development. An effect becomes remarkable by a case where especially an electron beam is used.

[0045]

Development of a radiation-sensitive constituent of this invention can be performed using a publicly known developing solution. As an example, hydroxide of an alkaline metal, carbonate, an phosphate, a silicate, One sort or solution included two or more sorts is mentioned in the 4th class ammonium, such as amines, such as inorganic alkali, such as borate salt, 2-diethylamino ethanol, monoethanolamine, and diethanolamine, tetramethylammonium hydroxide, and Kolin.

[0046]

[Example]

Although an example is given and this invention is explained still more concretely hereafter, this invention is not limited to these examples. The weight average molecular weight (Mw) of the obtained polymer is calculated by polystyrene conversion using a gel permeation chromatography (GPC).

[0047]

The synthetic example 1

1 and 1-diphenylethyl methacrylate (45mmol), alpha-methacryloyloxy gamma-butyrolactone (40mmol), and 2-(p-hydroxyphenyl) ethyl methacrylate (15mmol) are taught to a flask as a monomer under a nitrogen atmosphere, Added 2.2'-azobis (isobutyric acid) dimethyl (5mmol) as a polymerization initiator, t-dodecanethiol (20mmol) was added as a chain transfer agent, and 1.4-dioxane (100 ml) was added as a solvent, and at 70 **, it agitated for 10 hours and polymerized. It was dropped agitating the obtained polymerization solution to a lot of methanol, and polymer was settled. The polymer 1 (Mw=11000) which a dew exception carries out the obtained sediment, dries under decompression for 10 hours, and is expressed with a following chemical formula was obtained.

[0048]

[Formula 12]

[0049]

The synthetic example 2

Except having changed the preparation of the monomer into 1,1-diphenylethyl methacrylate (70mmol) and p-isopropenylphenol (30mmol), it carried out like the synthetic example 1 and the polymer 2 (Mw=7500) expressed with a following chemical formula was obtained.

[0050]

[Formula 13]

[0051]

The synthetic example 3

Except having changed the preparation of the monomer into 1-methyl-1-phenylethyl methacrylate (55mmol) and p-isopropenylphenol (45mmol), it carried out like the synthetic example 1 and the polymer 3 (Mw=8000) expressed with a following chemical formula was obtained.

[0052]

[Formula 14]

[0053]

The synthetic example 4

Except having changed the preparation of the monomer into 1-methyl-1-(4-methylcyclohexyl) ethyl methacrylate (45mmol) and p-isopropenylphenol (55mmol), it carried out like the synthetic example 1 and the polymer 4 (Mw=10000) expressed with a following chemical formula was obtained.

[0054]

[Formula 15]

[0055]

The synthetic example 5

Except having changed the preparation of the monomer into alpha-chloro methacrylate (55mmol) and p-isopropenylphenol (45mmol), it compounded like the synthetic example 1 and the polymer 5 (Mw=9500) expressed with a following chemical formula was obtained.

[0056]

[Formula 16]

[0057]

The synthetic example 6

It compounds like the synthetic example 1 except having changed the preparation of the monomer into a 1,1,1,3,3,3-hexafluoro 2-(4-vinyl-phenyl) propan-2-oar (55mmol) and t-butyl-2-(trifluoromethyl) acrylate (45mmol), The polymer 6 (Mw=11000) expressed with a following chemical formula was obtained.

[0058]

[Formula 17]

[0059]

The following way estimated the resist composition obtained by preparing a resist composition using the polymer obtained by the above-mentioned synthetic method as follows. The evaluation result of a pattern is as being shown in Table 1.

[0060]

Each acid generator used by the example and the comparative example is as follows.

[0061]

[Formula 18]

[0062]

[Formula 19]

[0063]

The lysis inhibition agent used in Example 14 is as follows.

[0064]

[Formula 20]

[0065]

(1) Valuation method

It dissolved in the solvent at a rate in front, it filtered with a 0.2-micrometer filter, and the resist composition was obtained. After carrying out spin coating of the obtained positive resist composition by hexamethyldisilazane on the silicon wafer which carried out hydrophobing processing (adhesion promoter coat) of the surface, it heated for 1 minute at 130 ***, and the resist film was obtained. Use a KrF excimer laser stepper (it is described as the inside KrF of front), or an electron-beam-lithography device (accelerating voltage of 50 kV; it is described as EB in a table) for this resist film, and pattern state is irradiated with radiation, After heating for 2 minutes at 90 ***, tetramethylammonium hydroxide performed development for 1 minute, and it was considered as the sample.

[0066]

(2) A light exposure, resolution

The lower limit (micrometer) of the resolved resist pattern was made into resolution, and the radioactive rays exposure at that time was indicated as a light exposure.

[0067]

(2) Pattern shape

The resolved resist pattern was observed with the electron microscope, "fitness" and the pattern upper layer melted and remained that whose pattern shape is a rectangle, and the pattern section made "T-top" what is visible in the shape of [of T] Hollerith type.

[0068]

[Table 1]

| [0069] | |
|-----------|--|
| [Table 2] | |
| [0070] | |
| [Table 3] | |
| [0071] | |
| [Table 4] | |

[Table 4

[0072]

[Table 5]

[Effect of the Invention]

The positive type radiation-sensitive constituent of this invention is high resolution, and was able to obtain the characteristic of high sensitivity.

[Translation done.]

(19) 日本国特許庁(JP)

(12)公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開2004-85657 (P2004-85657A)

(43) 公開日 平成16年3月18日 (2004.3.18)

| | | | · · |
|---------------------------|--------------|------|-------------|
| (51) Int.C1. ⁷ | F 1 | | テーマコード (参考) |
| GO3F 7/039 | GO3F 7/039 | 601 | 2H025 |
| GO3F 7/004 | GO3F 7/004 | 503A | |
| HO 1 21/027 | HO 1 L 21/30 | 502R | |

| | | 審査請求 | 未請求 | 請求項 | の数 8 | OL | (全 | 24 頁) |
|-----------------------|--|----------|----------------------|-------------------------|--------------|------|--------------|--------------|
| (21) 出願番号 (22) 出願日 | 特願2002-243218 (P2002-243218) 平成14年8月23日 (2002. 8. 23) | (71) 出願人 | 000003 東レ株 東京都 | | 本橋3 | 夏町2丁 | 目2世 | 1号 |
| | | (72) 発明者 | | 真実 大津市匝 滋賀事業 | | 万日1番 | 1号 | 東レ株 |
| | | (72) 発明者 | | 一貴 大津市園 滋賀事業 | | 丁目1番 | 1号 | 東レ株 |
| | | Fターム(参 | 考) 2HO: | 25 AA01 AD03 CB16 | BE07 CB45 | BE10 | ACO6 BGOO | ACO8 CB14 |
| | | | | | | | | |

(54) 【発明の名称】ポジ型感放射線性組成物およびこれを用いたレジストパターンの製造方法

(57)【要約】

【課題】サブクォーターミクロンのパターン加工が可能な解像度を持ち、高感度なポジ型 感放射線性組成物を得る。

【解決手段】 (a) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つ pーヒドロキシスチレン単位を有し、酸の作用によりアルカリ 可溶性となる 虚合体または (α) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つ α アルカリ可溶性の重合体と、(α) (α) (α) 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つ α (α) (α) 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つ α (α) (α) 中世位または α 位に置換基を持つ α (α) (α) 中世位または α 位に置換基を持つ α (α) 大学のアルカリ可溶性を抑削する効果を持ち、該抑制効果が酸の作用によって低下または消失する化合物、(α) 特定の構造式で表されるイオン性酸発生剤を含有することを特 α (α) 大学の歌放射線性組成物およびこれを用いたレジストパターンの製造方法。

【選択図】 なし

30

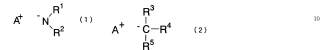
40

【特許請求の範囲】

【請求項1】

(a) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つp ーヒドロキシスチレン単位を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる重合体、(b) 下記一般式(1) および/または(2) で表されるイオン性酸発生剤を含有することを特徴とするボジ型感放射酸性組成物。

【化1】



(一般式(1) および(2) 中 R 1 ~ R 5 は置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基または一 S O_2 R 6 であり、一般式(1) の R 1 、 R 2 の少なくとも 1 つ、一般式(2) の R 3 ~ R 5 の少なくとも 1 つは 4 S O_2 R 6 であり、R 6 はフルオロアルキル基である。R 1 と R 2 はそれぞれ同じでも異なっていても良く、R 3 ~ R 5 はそれぞれ同じでも異なっていても良く、R 3 ~ R 5 はそれぞれ同じでも異なっていても良、R 3 ~ R 5

【請求項2】

(c) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つp ーヒドロキシス チレン単位を有するアルカリ可溶性の重合体、(d)(c) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つp ーヒドロキシスチレン単位を有するアルカリ可溶性の重合体のアルカリ可溶性を抑制し、該抑制効果が酸の作用によって低下または消失する(合物、(b)下記一般式(1)および/または(2)で表されるイオン性酸発剤を含有することを特徴とするボジ型感放射線性組成物。

[化2]

$$A^{+}$$
 N A^{-} (1) R^{3} A^{+} $C - R^{4}$ (2) R^{5}

(一般式(1) および(2) 中 R 1 ~ R 5 は置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基または $^-$ S $^-$ R 6 であり、一般式(1) の R 1 ~ R 5 の少なくとも1つ、一般式(2) の R 3 ~ R 5 の少なくとも1つは $^-$ S $^-$ S $^ ^6$ であり、 R 6 はフルオロアルキル基である。 R 1 と R 2 はそれぞれ同じでも異なっていても良く、 R 3 ~ R 5 はそれぞれ同じでも異なっていても良い。 A は有機基である。)

【請求項3】

(b) のイオン性酸発生剤が一般式(3)から(6)で示される化合物の少なくとも1つである請求項1または2に記載のポジ型感放射線性組成物。

[化3]

(一般式(3)から(6)中 $R^1 \sim R^5$ は置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基または $-SO_2$ R^6 であり、一般式(3)~(6)の R^1 、 R^2 の少なくとも1つ、一般式(3)から(6)の $R^3 \sim R^5$ の少なくとも1つは $-SO_2$ R^6 で表され、 R^6 はフルオロアルキル基である。 R^1 と R^2 はそれぞれ同じでも異なっていても良い。 R^7 から R^{1-1} は炭素数 1 から6のアルキル基、フェニル基または炭素数 6 から 1 2 の置換フェニル基から選ばれる。 R^7 から R^1 は だれぞれ同じでも異なっていても良い。)

【請求項4】

一般式(3)から(6)が有するR⁶が炭素数1から9のフルオロアルキル基である請求項3記載のポジ型感放射線性組成物。

【請求項5】

(a) が芳香環を含有するエステル基を分子内に有する重合体である請求項1記載のポジ 型感放射線性組成物。

【請求項6】

(a) が下記一般式(7)で示される構造単位を分子内に有する重合体であることを特徴 3 とする請求項5記載のポジ型感放射線性組成物。

[化4]

 $(R^{1-2} n 5 R^{1-4} k i 置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基であり、<math>R^{1-2} n 5 R^{1-4}$ のうち少なくとも一つはその構造中に芳香環を有する。 $R^{1-2} n 5 R^{1-4}$ はそれぞれ同じでも異なっていてもよい。)

【請求項7】

請求項1から6のいずれかに記載のポジ型感放射線性組成物を被加工基板上に塗布、乾燥、露光、現像するバターン製造法。

【請求項8】

電子線により露光を行うことを特徴とする請求項7記載のパターン製造法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は半導体集積回路、リソグラフィー用マスクなどの製造に用いられるポジ型感放射

(4)

線件組成物に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

近年、半導体回路、リソグラフィー用マスクの製造などの分野では、集積度の向上に伴っ て、パターンの微細化が進んでいる。これを実現するためにレジスト材料としてさらに高 解像度のものが要求されるようになってきており、0.25μm以下のサブクォーターミ クロンのパターンが高感度で加工できることが必要となってきた。ポジ型フォトレジスト 組成物としては米国特許第3、666, 473号明細書、L. F. Thompson, Introduction to Microlithohraphy, ACS出版, N o. 2, 19, p112-121などに記載されているようなアルカリ可溶性樹脂(ノボ ラック樹脂など)と感光物としてのナフトキノンジアジド化合物とを含む組成物が用いら れてきた。しかしながら高集積化に伴い、微細パターンの加工に必要な解像力を達成する ためにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用波長はますます短波長化してき ている。現在はよりエネルギーの高いX線や電子線、エキシマレーザー光(KrF、Ar Fなど)を用いたリソグラフィーが検討されている。しかしながらこれらの光源を用いて 前述のノボラックおよびナフトキノンジアジド化合物からなるレジストを露光すると、ノ ボラックおよびナフトキノンジアジドの短波長部の吸収が大きく、光がレジスト膜底部ま で到達しにくくなり、低感度でテーパーのついたパターンしか得る事ができない。このよ うな問題を解決するための手段として、前述した露光光源に対応し、高感度、高解像度の 特性を持つ公知のレジスト材料(例えばM. J. Bowden et al. J. Ap 20 pl. plymer Sci., 17, 3221 (1973) %T. Tada. Electro chem. Soc., 130, 912 (1983), Y. Tani et al, "New positiberesist for KrF excim er laser lithography", Proc. of SPIE, 1086 , 22, (1989)など)が開発されてきたが、最近では例えばH. Steppen et al, Angew. Chem. Int. Ed. Engl. 21, 455 (198 2) % H. Ito, C. G. Willson, Polym. Eng. Sci. 23, 1012 (1983), H. Ito, C. G. Willson, ACS Symo. Ser. 242.11 (1984) などに記載されているような化学増幅型のレジストが 盛んに検討されている。化学増幅型のレジストは光酸発生剤の作用によって露光部に酸が 発生し、この酸の触媒作用によって露光部の溶解性が変化する機構を持つレジストである 。このように、化学増幅型レジストにおける酸発生剤の役割は非常に大きい。酸発生剤と してはオニウム塩、ハロゲン含有化合物、ジアゾケトン化合物、ジアゾメタン化合物、ス ルホン化合物、スルホン酸エステル化合物、スルホンイミド化合物などがある。特によく 用いられるものがオニウム塩であるがW. M. Lamanna et al. SP IE, 4690, 817 (2002), G. M. Wallraff, W. M. manna et al, SPIE, 4690, 160 (2002), Dong Kwa n Lee, W. M. Lamanna. G. Pawlowski SPIE、4690、169(2002) などの報告にはイミドまたはメチドイオンを 含むイオン性酸発生剤を用いた化学増幅型レジストが記載されている。 40

[00003]

【発明が解決しようとする課題】

しかしながら、これまで用いられてきたレジストでは実用的な感度・解像度を達成するには至っていない。

[0004]

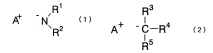
【課題を解決するための手段】

すなわち本発明の第一の態様は、(a) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位 に置換基を持つ p ーヒドロキシスチレン単位を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性とな る重合体、(b)下記一般式(l)および/または(g)で表されるイオン性酸発生剤を 含有することを特徴とするボジ型感放射線性組成物およびこれを用いたレジストパターン

20

50

の製造方法である。 【0005】 【化5】



[0006]

(一般式(1) および(2) 中 R 1 ~ R 5 は置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基または $^-$ S $^-$ C $^-$ 8 $^-$ であり、一般式(1)の R 1 、 R 2 の少なくとも $^+$ 1つ、一般式(2)の R 3 ~ R 5 の少なくとも $^+$ 1つ、一般式(2)の R 3 ~ R 5 の少なくとも $^+$ 1つ アルキル基である。 R 1 と R 2 はそれぞれ同じでも異なっていても良く、 R 3 ~ R 5 はそれぞれ同じでも異なっていても良く、 R 3 ~ R 5 はそれぞれ同じでも異なっていても良い。 A は有機基である。)

[0007]

【発明の実施の形態】

本発明は、特定構造の酸発生剤を用いる事により化学増幅機構により高感度かつ高解像度のレジストを得ることができるものである。

[0008]

本発明のポジ型感放射線性組成物は一般式(1)および/または(2)で表されるイオン 性酸発生剤を含有する。一般式(1) および(2) の $R^1 \sim R^5$ において、置換基を有し ていても良いアルキル基の具体的な例としてはメチル基、エチル基、nープロピル基、n 一ブチル基、イソプロピル基、tーブチル基、トリフルオロメチル基、トリクロロメチル 基、2、2、2-トリフルオロエチル基、2、2、2-トリクロロエチル基、シクロヘキ シル基などが挙げられる。同様に置換基を有していても良いアラルキル基の具体的例とし てはベンジル基、フェネチル基などが挙げられる。置換基を有していても良いアリール基 の具体的例としてはフェニル基、 o ートリル基、m ートリル基、 p ートリル基、 2. 4 ー キシリル基、3,5-キシリル基、o-クロロフェニル基、m-クロロフェニル基、p-クロロフェニル基、 o ーヒドロキシフェニル基、m-ヒドロキシフェニル基、 p-ヒドロ キシフェニル基、3、4-ジヒドロキシフェニル基、3、5-ジヒドロキシフェニル基、 3. 4. 5 - トリヒドロキシフェニル基、ナフチル基、p - メトキシフェニル基、4 - t - ブチルフェニル基、 t - ブトキシカルボニルオキシフェニル基、テトラヒドロピラニル オキシフェニル基などを挙げることができる。 R1~R5の選択肢の1つである-SO, R⁶のR⁶は、パーフルオロアルキル基であるが、さらに好ましくはR⁶は炭素数1から 9のフルオロアルキル基であり、さらに好ましくは炭素数2のフルオロアルキル基である 。R⁶の具体的な例としてはパーフルオロメチル基、ジフルオロメチル基、パーフルオロ エチル基、1、2、2-トリフルオロエチル基、1、2-ジフルオロエチル基、パーフル オロブチル基、1、2、3、4-テトラフルオロブチル基などを挙げることができる。 [00009]

【0009】 一般式(1)、(2)で示される化合物が有する A ⁺ の具体的な例としてはスルホニウム

一般式(1)、(2) ぐかされる化合物が有りる A の具体的な例としてはスルホータム、コードニウム、ホスホニウム、アンモニウムなどが挙げられる。スルホニウムは例えば 一般式(8) で表される。

20

【0010】 【化6】

$$\begin{array}{c}
R^{15} \\
R^{16} - S + \\
 & | \\
R^{17}
\end{array}$$
(8)

[0011]

ヨードニウムは例えば下記一般式(9)で表される。

[0012]

[化7]

[0013]

一般式(9)中、R ¹⁸ および R ¹⁹ は一般式(8)の R ¹⁵ から R ¹⁷ で挙げた有機基と同様である。

ホスホニウムは例えば下記一般式(10)で表される。

[0014]

[化8]

[0015]

一般式 (10) 中、R 2 の b S R 2 3 は一般式 (8) の R 15 から R 17 で挙げた有機基 と同様である。R 2 0 と R 2 1、R 2 1と R 2 2 R 2 0 と R 2 3 で環を形成しても良い。アンモニウムは例えば下記一般式 (11) で表される。

[0016]

[化9]

$$R^{24}$$
 $R^{25} - N + R^{27}$
 R^{26}
 R^{27}
 R^{27}
 R^{27}

[0017]

 A^+ の具体的な例の中で、好ましくはスルホニウム、ヨードニウムであり、さらには一般式(8)および(9)で示される化合物は好ましい。このとき好ましくは式中の R^{1-5} から R^{1-7} が全てフェニル基、 R^{1-8} と R^{1-8} が 共に 4-t-7 がよい。特に 好ましくは一般式(8)で示される化合物であり、さらに 好ましくは R^{1-5} から R^{1-7} が全てフェニル 基であること

[0019]

(b) の一般式(1) および/または(2) で表されるイオン性酸発生剤は好ましくは、下記一般式(3) から(6) が挙げられる。

[0020]

【化10】

[0021]

一般式(3)から(6)の $R^1 \sim R^5$ は、置換基を有していても良いアルキル基、アラルキル基、アリール基または一 SO_2 R 6 であり、一般式(3)~(6)の R^1 、 R^2 の少なくとも1つ、一般式(3)から(6)の R^3 R^5 の少なくとも1つは一多の2R 6 で表され、 R^6 はフルオロアルキル基である。 R^1 と R^2 はそれぞれ同じでも異なっていても良い。 R^7 から R^{11} は炭素初1から6のアルキル基、フェール基または炭素数6から12の置換フェール基から選ばある。 R^7 から R^{11} は炭素なる。 R^7 から R^{11} は大源素が1から6のアルキル基、フェール基または炭素数6から12の置換フェール基から選ばる。 R^7 から R^{11} はそれぞれ同じでも異なっていても良い。一般式(3)から(6)で示される化合物のうち、好ましくは一般式(3)または(4)で示される化合物である。 R^7 の221

これら好ましい酸発生剤の具体的な例としてはトリフェニルスルホニウムージ (パーフルオロメチルスルホン) イミド、トリフェニルスルホニウムージ (パーフルオロエチルスルホン) イミド、トリフェニルスルホニウムージ (パーフルオロブチルスルホン) イミド、トリフェニルスルホニウムートリ (パーフルオロメチルスルホン) メチド、ピス (4-tープチルフェニル) ヨードニウムージ (パーフルオロメチルスルホン) イミド、ピス (4-tープチルフェニル) ヨードニウムージ (パーフルオロエチルスルホン) イミド、ピス (4-tープチルフェニル) ヨードニウムージ (パーフルオロブチルスルホン) イミド、ピス (4-tープチルフェニル) ヨードニウムージ (パーフルオロメチルスルホン) メニド、ピス (4-tープチルフェニル) ヨードニウムートリ (パーフルオロメチルスルホン)

(8)

チドなどが挙げられる。

[0023]

これらの酸発生剤は単独あるいは 2 種以上を混合して用いることができる。一般式 (1) と一般式 (2) の混合も可能であるし、その他の酸発生剤との混合であっても良い。その他の酸発生剤としては、発生する酸によって (a) 成分のアルカリ水溶液への溶解深度の増加せしめるもの、あるいは (c) 成分のアルカリ可溶性を抑制し、該抑制効果が酸の作用によって低下または消失する化合物の抑制速度を低下あるいは消失させ得るものであればどのようなものであっても良く、オニウム塩、ハロゲン含有化合物、ジアゾケトン化合物、ジアゾメタン化合物、スルホン化合物、スルホン・酸エステル化合物、スルホンイミド化合物などを例として挙げることができる。

[0024]

オニウム塩の具体的な例としては、ジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、オスホニウム塩、オキソニウム塩などを挙げることができる。好ましい オニウム塩としてはジフェニルヨードニウムトリフレート、ジフェニルヨードニウムドレンスルホネート、ジフェニルヨードニウムドデシルペンゼンスルホネート、トリフェニルスルホニウムトリプレート、トリフェニルスルホニウムへキサフルオロアンチモネート、トリフェニルスルホニウムテムケンスカルネート、(ヒドロキシフェニル)ペンジルメチルスルホニウムトルエンスルホネートなどが挙げられる。

[0025]

ハロゲン含有化合物の具体的な例としては、ハロアルキル基含有炭化水素化合物、ハロアルキル基含有へテロ環状化合物などが挙げられる。好ましいハロゲン含有化合物としては $1- \operatorname{UZ} (4- \operatorname{QPU} -2 \operatorname{U} -2 \operatorname{$

[0026]

ジアゾケトン化合物の具体的な例としては、1,3 - ジケト-2 - ジアゾ化合物、ジアゾベンゾキノン化合物、ジアゾケン化合物などが挙げられる。好ましいジアゾケトン化合物は1,2 - ナフトキノンジアジド-4 - スルホン酸と2,2,3,4,4'-テトラヒドロキシベンゾフェノンとのエステル、1,2 - ナフトキノンジアジド-4 - スルホン酸と1,1,1 - トリス(4 - ヒドロキシフェニル)エタンとのエステルなどを挙げることができる。

[0027]

ジアゾメタン化合物の具体的な例としては、ピス(トリフルオロメチルスルホニル)ジアゾメタン、ピス(シクロヘキシルスルホニル)ジアゾメタン、ピス(フェニルスルホニル)ジアゾメタン、ピス((p-h-1)リスルホニル)ジアゾメタン、ピス((p-h-1)リスルホニル)ジアゾメタン、ピス((p-h-1)リスルホニル)ジアゾメタン、ピス((p-h-1)リスルホニル)ジアゾメタン、メチルスルホニル(p-h-1)リスルホニル・ジアゾメタン、メチルスルホニル(p-h-1)リスルホニル((p-h-1)リスルホニル((p-h-1)リスルホニル((p-h-1)リンデアゾメタン、フェニルスルホニル(ベンゾイル)ジアゾメタン等を挙げることができる。

[0028]

挙げることができる。

スルホン化合物の具体的な例としては、β-ケトスルホン化合物、β-スルホニルスルホン化合物などが挙げられる。好ましい化合物としては、4-トリスフェナシルスルホン、メシチルフェナシルスルホン、ピス(フェニルスルホニル)メタンなどが挙げられる。 【0029】

スルホン酸エステル化合物の例としては、アルキルスルホン酸エステル、ハロアルキルス ルホン酸エステル、アリールスルホン酸エステル、イミノスルホネートなどが挙げられる 。スルホン酸化合物の具体的な例としてはペンゾイントシレート、ピロガロールトリメシ レート、ニトロペンジルー9,10-ジエトキシアントラセン-2-スルホネートなどを 10

20

[0030]

スルホンイミド化合物の具体的な例としては N - (トリフルオロメチルスルホニルオキシ) スクシンイミド、N - (トリフルオロメチルスルホニルオキシ) フタルイミド、N - (トリフルオロメチルスルホニルオキシ) ジフェニルマレイミド、N - (トリフルオロメチ ルスルホニルオキシ)ビシクロ「2、2、1]ヘプト-5-エン-2、3-ジカルボキシ ルイミド、N-(トリフルオロメチルスルホニルオキシ)-7-オキサビシクロ「2.21] ヘプト-5-エン-2、3-ジカルボキシルイミド、N-(トリフルオロメチルス ルホニルオキシ) ビシクロ [2.2.1] ヘプタン-5, 6-オキシ-2, 3-ジカルボ キシルイミド、N-(トリフルオロメチルスルホニルオキシ)ナフチルジカルボキシルイ ミド、N-(カンファースルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(カンファースルホニ ルオキシ) フタルイミド、N-(カンファースルホニルオキシ) ジフェニルマレイミド、 N - (カンファースルホニルオキシ) ビシクロ「2, 2, 1] ヘプト-5-エン-2, 3- ジカルボキシルイミド、N - (カンファースルホニルオキシ) - 7 - オキサビシクロ[2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシルイミド、N-(カンファースル ホニルオキシ) ビシクロ「2.2.1] ヘプタン-5.6-オキシ-2.3-ジカルボキ シルイミド、N - (カンファースルホニルオキシ) ナフチルジカルボキシルイミド、N -(4-メチルフェニルスルホニルオキシ) スクシンイミド、N-(4-メチルフェニルス ルホニルオキシ) フタルイミド、N-(4-メチルフェニルスルホニルオキシ) ジフェニ プトー 5 - エン- 2 . 3 - ジカルボキシルイミド、N - (4 - メチルフェニルスルホニル オキシ) - 7 - オキサビシクロ「2、2、1] ヘプト-5-エン-2、3-ジカルボキシ ルイミド、N-(4-メチルフェニルスルホニルオキシ)ビシクロ「2.2.1 \ へプタ ン-5.6-オキシ-2.3-ジカルボキシルイミド、N-(4-メチルフェニルスルホ ニルオキシ) ナフチルジカルボキシルイミド、N - (2 - トリフルオロメチルフェニルス ルホニルオキシ) スクシンイミド、N-(2-トリフルオロメチルフェニルスルホニルオ キシ) フタルイミド、N - (2 - トリフルオロメチルフェニルスルホニルオキシ) ジフェ ニルマレイミド、Nー(2ートリフルオロメチルフェニルスルホニルオキシ)ビシクロ「 2. 2. 1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシルイミド、N-(2-トリフルオ ロメチルフェニルスルホニルオキシ) - 7 - オキサビシクロ「2, 2, 1] ヘプト-5-エンー 2 , 3 - ジカルボキシルイミド、N - (2 - トリフルオロメチルフェニルスルホニ ルオキシ) ビシクロ「2.2.1] ヘプタン-5.6-オキシ-2.3-ジカルボキシミ ド、N - (2-トリフルオロメチルフェニルスルホニルオキシ) ナフチルジカルボキシル イミド、N-(4-フルオロフェニルスルホニルオキシ)スクシンイミド、N-(2-フ ルオロフェニルスルホニルオキシ) フタルイミド. N-(4-フルオロフェニルスルホニ ルオキシ) ジフェニルマレイミド、N- (4-フルオロフェニルスルホニルオキシ) ビシ クロ「2.2.1] ヘプト-5-エン-2, 3-ジカルボキシルイミド、N-(4-フル オロフェニルスルホニルオキシ) - 7 - オキサビシクロ「2, 2, 1] ヘプト-5-エン - 2 . 3 - ジカルボキシルイミド、N - (4 - フルオロフェニルスルホニルオキシ)ビシ クロ「2.2.1] ヘプタン-5.6-オキシ-2.3-ジカルボキシルイミド、N-(4-フルオロフェニルスルホニルオキシ)ナフチルジカルボキシルイミド等を挙げること ができる。

[0031]

ー般式(1) および(2)で示されるイオン性酸発生剤の添加量は通例ボリマーに対して 0、01~50 重量%が好ましい。また、これに他の酸発生剤を混合する場合は、酸発生剤全体量がポリマーに対して50 重量%を越えない機に添加するのが好ましい。好ましくは酸発生剤全体量が 0、1~20重量%であり、さらに好ましくは15重量%である。イオン性酸発生剤が 0、01 重量%より少ないとバターン形成が不可能となり、50重量%より少ないとバターン形成が不可能となり、50重量%より多いと現像液との親和性が低下し、現像不良などが発生する。

[0032]

本発明で用いる (a) α位に置換基を持つアクリレート単位またはα位に置換基を持つ p

- ヒドロキシスチレン単位を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる重合体としては、酸性官能基を有する有機基を含む重合体を酸分解性基で保護したものを用いることができる。酸性官能基を有する有機基を含む重合体を酸分解性基で保護したものを用いることができる。酸性官能基を有する有機基を含む重合体としては、酸性官能基を有するモノマー単位としては、酸性官能基を有するモノマー、フェーリール性水酸基を有するモノマーなどが挙げられる。カルボキシル基を有するモノマーなどが挙げられる。カルボキシル基を有するモノマーなどが挙げられる。カルボキシルをは、シトラコン酸、マレイン酸、無水マレイン酸、クロトン酸、フマル酸、メサルスチレン、カルボキシメトキシスチレン、ビシクロ「2、2、1」ペプトー5ーエンースチレン、カルボキシメトキシスチレン、ビシクロ「2、2、1」ペプトー5ーエンーコルボン酸などが挙げられる。スルホキシ基を有するモノマーの具体的な例としては αーメチルーpーとドロキシスチレン、αークロロとドロキシスチレン、pーとドロキシフェニルエチルメタクリレートなどが挙げられる。

また、これらの酸性官能基を保護する酸分解性基の具体的な例としてはメトキシメチル基 、メチルチオメチル基、エトキシメチル基、エチルチオメチル基、メトキシエトキシメチ ル基、ベンジルオキシメチル基、ベンジルチオメチル基、ファナシル基、プロチファナシ ル基、メトキシフェナシル基、メチルチオフェナシル基、α-メチルフェナシル基、シク ロプロピルメチル基、ベンジル基、ジフェニルメチル基、トリフェニルメチル基、プロモ ベンジル基、ニトロベンジル基、メトキシベンジル基、メチルチオベンジル基、エトキシ ベンジル基、メトキシカルボニルメチル基、エトキシカルボニルメチル基、n-プロポキ シカルボニルメチル基、イソプロポキシカルボニルメチル基、n-ブトキシカルボニルメ チル基、エープトキシカルボニルメチル基、プロペニル基、1-メトキシエチル基、1-メチルチオエチル基、1.1-ジメトキシエチル基、1-エトキシエチル基、1-エチル チオエチル基、1.1ージエトキシエチル基、1-フェノキシエチル基、1-フェニルチ オエチル基、1、1-ジフェノキシエチル基、1-ベンジルオキシエチル基、1-ベンジ ルチオエチル基、1-シクロプロピルエチル基、1-フェニルエチル基、1,1-ジフェ ニルエチル基、1-メトキシカルボニルエチル基、1-エトキシカルボニルエチル基、1 - n - プロポキシカルボニルエチル基、1 - イソプロポキシカルボニルエチル基、1 - n - ブトキシカルボニルエチル基、1-t-ブトキシカルボニルエチル基、イソプロピル基 、s-プチル基、t-ブチル基、1,1-ジメチルプチル基、トリメチルシリル基、エチ ルジメチルシリル基、メチルジエチルシリル基、トリエチルシリル基、イソプロピルジメ チルシリル基、メチルジイソプロピルシリル基、トリイソプロピルシリル基、t-ブチル ジメチルシリル基、メチルジーナープチルシリル基、トリーナープチルシリル基、ファニ ルジメチルシリル基、メチルジフェニルシリル基、トリフェニルシリル基、メトキシカル ボニル基、エトキシカルボニル基、イソプロポキシカルボニル基、t-ブトキシカルボニ ル基、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル基、ヘプタノイル基、ヘキサノイル基、バ レリル基、ピバロイル基、イソバレリル基、ラウリロイル基、ミリストイル基、パルミト イル基、ステアロイル基、オキサリル基、マロニル基、スクシニル基、ゲルタリル基、ア ジポイル基、ピペロイル基、スベロイル基、アゼラオイル基、セバコイル基、アクリロイ ル基、プロピオイル基、メタクリロイル基、クロトノイル基、オレオイル基、マレオイル 基、フマロイル基、メサコノイル基、ベンゾイル基、フタロイル基、イソフタロイル基、 テレフタロイル基、ナフトイル基、トルオイル基、ヒドロアトロポイル基、アトロポイル 基、シンナモイル基、フロイル基、テノイル基、ニコチノイル基、イソニコチノイル基、 p - トルエンスルホニル基、メシル基、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘ キシル基、シクロヘキセニル基、4-メトキシシクロヘキシル基、テトラヒドロピラニル 基、テトラヒドロフラニル基、テトラヒドロチオピラニル基、テトラヒドロチオフラニル 基、3-プロモテトラヒドロピラニル基、4-メトキシテトラヒドロピラニル基、4-メ トキシテトラヒドロチオピラニル基、3-テロラヒドロチオフェン-1,1-ジオキシド などを挙げることができる。

40

40

[0034]

これら重合体のうち、好ましいものとしては芳香環を含有するエステル基を分子内に有する 重合体であり、さらに好ましくは下記一般式 (7) で示される構造単位を分子内に有する 電合体である。

[0035]

[化11]

[0036]

[0037]

また、本発明の(c) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つ p ーとドロキシスチレン単位を有するアルカリ可溶性の重合体としては、前述の(a) α 位 に置換基を持つ p ーとドロキシスチレン単位 を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる重合体のアルカリ可溶性基を酸分解性基で 保護していないものが用いられる。

[0038]

また、本発明の(d)(c) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つアルカリ可溶性を重合体のアルカリ可溶性を重めまする効果を持ち、該抑制効果が酸の作用によって低下または消失する化合物は一般に溶解卵血・剤としてはたとえばカルボキシル基、スルホキシ基、フェノール性水酸基などの酸性官能基を含有する化合物で、該酸性官能基の水素原子を酸分解性基で置換した化合物を用いることができる。ここで用いられる酸性官能基を有する化合物としてはヒドロキノ、カデコール、ピスコノール α 、ヒドロキシフェルル酢酸、4ーヒドロキンベンゼンスルホン酸などを例として挙げることができる。酸分解性基の具体的な例としては前述の(a) α 位に置換基を持つアクリレート単位または α 位に置換基を持つア α によりアルカリ可溶性となる重合体に用いられる酸分解性基を挙げることができる。

[0039]

本発明で用いられる溶解抑止剤として高分子化合物を用いることもできる。高分子の溶解 抑止剤としては、ヒドロキシ基あるいはカルポキシル基を有する重合体のヒドロキシ基 カルポキシル基を働か優性基によって優勝したものが用いられる。ヒドロキシル基あるい

(12)

はカルボキシル基を有する重合体の具体的な例としてはヒドロキシスチレン、 α ーメチル - p ーヒドロキシスチレン、 α ークロロヒドロキシスチレン、ピニル安息香酸、カルボキシメチルスチレン、カルボキシメトキシスチレン、アクリル酸、メタクリル酸、カルボトン酸、マレイン酸、イタコン酸、ケイ皮酸などの重合性二重結合を持つ単量体の少なくとも1種の重合体や、ノボラック樹脂に代表される縮合系重合体などが挙げられる。酸別種基の具体的な例としては、前述の酸分解性基として挙げたものを用いることができる。【0 1 0

溶解抑止剤はアルカリ可溶性重合体 100 重量部に対して $0\sim1$ 50 重量部、好ましくは $5\sim1$ 0 0 重量部、さらに好ましくは $5\sim5$ 0 重量部である。

本発明で用いられる重合体は、(a) α位に置換基を持つアクリレート単位または α位に 置換基を持つpーヒドロキシスチレン単位を有し、酸の作用によりアルカリ可溶性となる 重合体のみ、あるいは (c) α 位に置換基を持つアクリレート単位またはα 位に置換基を 持つp-ヒドロキシスチレン単位を有するアルカリ可溶性重合体と(d)(c)α位に置 換基を持つアクリレート単位またはg位に置換基を持つnーヒドロキシスチレン単位を有 するアルカリ可溶性の重合体のアルカリ可溶性を抑制し、該抑制効果が酸の作用によって 低下または消失する化合物のみからなるものであっても良いが、化学増幅型レジストとし ての特性を損なわない限り、他のモノマー単位を含んでいてもよい。他のモノマー構造と してはアクリル酸、メチルアクリレート、エチルアクリレート、ヒドロキシエチルアクリ レート、イソプロピルアクリレート、n-ブチルアクリレート、t-ブチルアクリレート 、メタクリル酸、メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、ヒドロキシエチルアク リレート、 η ープチルメタクリレート、メチル α ークロロアクリレート、エチル α ークロ ロアクリレート、ヒドロキシエチル α – クロロアクリレート、n – ブチル α – クロロアク エチル α - シアノアクリレート、イソプロピル α - シアノアクリレート、 n - ブチル α -シアノアクリレート、スチレン、p-ヒドロキシスチレン、α-メチルスチレン、α-メ チルーpーヒドロキシスチレン、マレイン酸、無水マレイン酸、クロトン酸、フマル酸、 メサコン酸、シトラコン酸、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、クロトンニトリル 、マレインニトリル、フマロニトリル、メタコンニトリル、シトラコンニトリル、イタコ ンニトリル、アクリルアミド、メタクリルアミド、クロトンアミド、マレインアミド、フ マルアミド、メサコンアミド、シトラコンアミド、イタコンアミド、ビニルアニリン、ビ ニルピロリドン、ビニルイミダゾール、α-メタクリロイル-γ-ブチロラクトン、p-ヒドロキシフェニルエチルメタクリレートなどを挙げることができる。 [0042]

本発明のポジ型感放射線性組成物は上記の成分を溶媒に溶解することにより得られる。溶 媒の使用量としては特に限定されないが、固形分が5~35重量%となるように調整され る。好ましく用いられる溶媒としては、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテ ート、プロピレングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノ プロピルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノブチルエーテルアセテート、プ ロピレングリコールモノメチルエーテルプロピオネート、プロピレングリコールモノエチ ルエーテルプロピオネート、プロピレングリコールモノプロピルエーテルプロピオネート 、プロピレングリコールモノブチルエーテルプロピオネート、酢酸エチル、酢酸ブチル、 酢酸アミル、プロピオン酸エチル、酪酸メチル、安息香酸メチル、乳酸メチル、乳酸エチ ル、ピルピン酸エチル、β-イソブチル酸メチル、3-メトキシプロピオン酸メチル、3 エトキシプロピオン酸エチル、y-プチロラクトン等のエステル類、メチルセロソルブ 、エチルセロソルブ、ブチルセロソルブ等のセロソルブ類、メチルセロソルブアセテート 、エチルセロソルプアセテート、プチルセロソルプアセテート等のセロソルプエステル類 1.2-ジメトキシエタン、1.2-ジエトキシエタン、テトラヒドロフラン、アニソ ールなどのエーテル類、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン、メチル-n-ア ミルケトン、シクロヘキサノン、イソホロンなどのケトン類、ジメチルホルムアミド、ジ メチルアセトアミド、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、スルホランなどの 非プロトン性極性溶媒から選ばれる溶媒であり、更に好ましくはプロピレングリコールモ ノメチルエーテルアセテートである。また、必要に応じてこれらを混合しても良い。

[0043]

本発明のポジ型感放射線性組成物には必要に応じて、界面活性剤、増感剤、安定剤、消泡剤、酸拡散抑制剤などの添加剤を加えることもできる。

[0044]

本発明のポジ型感放射線性組成物は被加工基板上に塗布、乾燥され、通例、0.2μm~ 2μmの限厚の薄膜にして使用される。この薄膜に電子線、X線、紫外線、異空紫外線、 極紫外線等の放射線を用いてパターン露光し、露光後ペーク、現像を行うことによって微 細パターンを得ることができる。特に電子線を用いた場合により効果が顕著となる。

[0045]

本発明の感放射線性組成物の現像は、公知の現像液を用いて行うことができる。例としては、アルカリ金属の水酸化物、炭酸塩、リン酸塩、ケイ酸塩、ホウ酸塩などの無機アルカリ、2 - ジエチルアミノエタノール、モノエタノールアミン、ジエタノールアミン等のアミン、 水酸化テトラメチルアンモニウム、コリン等の 4 級アンモニウムを 1 種あるいは 2 箱以上含む水溶液が挙げられる。

[0046]

【実施例】

以下、実施例を挙げて本発明をさらに具体的に説明するが、本発明はこれら実施例に限定されない。なお、得られたポリマーの重量平均分子量(Mw)はゲル・パーミエーション・クロマトグラフィー(GPC)を用いてポリスチレン接費で求めたものである。

[0047]

合成例 1

[(k 1 2]

40

20

[0049]

合成例 2

モノマーの仕込みを1,1ージフェニルエチルメタクリレート(70mmol)とp-イ ソプロペニルフェノール(30mmo1)に変更した以外は、合成例1と同様に行い、下 記化学式で表されるポリマー2(Mw=7500)を得た。

[0050]

【化13】

20

30

40

[0051]

[化14]

[0053]

合成例 4

モノマーの仕込みを1-メチル-1-(4-メチルシクロへキシル)エチルメタクリレート(4.5 mm o 1)とp-イソプロペニルフェノール(5.5 mm o 1)に変更した以外は、合成例1と同様に行い、下記化学式で表されるボリマー4(Mw=10000)を得た

【0054】

[0055]

合成例 5

モノマーの仕込みを α - クロロメタクリレート(55 m m o 1)とp - イソプロペニルフ 50

[0056]

【化16】

[0057]

合成例 6

[0058]

【化17】

[0059]

上記合成法によって得られたポリマーを用いて下記の通りレジスト組成物を調製し、得られたレジスト組成物を下記要領で評価した。パターンの評価結果は表1に示す通りである

[0060]

実施例および比較例で用いた各酸発生剤は下記の通りである。

[0061]

【化18】

10

30

20

30

40

$$\begin{array}{c|c}
& SO_2C_2F_5 \\
& N \\
& SO_2C_2F_5
\end{array}$$

トリフェニルスルホニウムージ(1, 1, 2, 2, 2 - ペンタフルオロエチルスルホン) イミド

トリフェニルスルホニウムージ(トリフ ルオロメチルスルホン)イミド

トリフェニルスルホニウム-ジ(1, 1, 2, 2, 3, 3, 4, 4, 4-ノナフ ルオロブチルスルホン) イミド

トリフェニルスルホニウム-ジ(トリフ ルオロメチルスルホン)メチド

ジ(t - ブチルフェニル)ヨード ニウムージ(1, 1, 2, 2, 2 - ベンタフルオロエチルスルホ ン)イミド

ジ(tーブチルフェニル)ヨー ドニウムージ(トリフルオロメ チルスルホン)イミド

ジ(t - ブチルフェニル)ヨード ニウムージ(1, 1, 2, 2, 3, 3, 4, 4, 4 - ノナフルオロブ チルスルホン)イミド

[0062] [化19]

20

30

40

$$\left(\begin{array}{c} \\ \\ \\ \end{array}\right)_{2} \begin{array}{c} \operatorname{SO_2CF_3} \\ \operatorname{C-SO_2CF_3} \\ \operatorname{SO_2CF_3} \end{array}$$

ジ(t-ブチルフェニル)ヨード ニウム-ジ(トリフルオロメチル スルホン)メチド

テトラフェニルホスホニウム-ジ (1, 1, 2, 2, 2 – ベンタフ ルオロエチルスルホン) イミド

トリフェニルスルホニウム-ジ (1, 2-ジフルオロエチルスル ホン) イミド

$$\begin{array}{c|c}
& SO_2C_2F_5 \\
& SO_2C_2F_5
\end{array}$$

トリフェニルスルホニウムージ(1, 1, 2, 2, 2 – ベンタフルオロエ チルスルホン) イミド

トリフェニルスルホニウムトリフ レート

【0063】 また実施例14で用いた溶解阻止剤は下記の通りである。 【0064】

[化20]

1 , 4 - ビス(t - ブトキシカル ボニルオキシ)ベンゼン

[0065]

(1) 評価方法

表中の割合で溶媒に溶解し、0.2μmのフィルターで濾過してレジスト組成物を得た。 得られたポジ型レジスト組成物を、ヘキサメチルジシラザンで表面を疎水化処理(Η M D S 処理)したシリコンウェハー上に回転塗布した後、130℃で1分間加熱してレジスト 腹を得た。このレジスト腹に K r F エオシマレーザーステッパー(表中 K r F と記す)ま たは電子線響光装置(加速電圧 50 k V : 表中 E B と記す)を用いてパターン状に放射線 を照射し、90℃で2分間加熱した後、水酸化テトラメチルアンモニウムで1分間現像を 行い、サンプルとした。

[0066]

(2)露光量、解像度

解像したレジストパターンの最小寸法(μ m)を解像度とし、そのときの放射線露光量を露光量として記載した。

[0067]

(2) パターン形状

解像したレジストパターンを電子顕微鏡で観察し、パターン形状が矩形であるものを「良好」、パターン上層が溶け残り、パターン断面がTの文字形状に見えるものを「T-top」とした。

[0068]

【表1】

| | | レジスト組成物 | | 照木木棚 | 申卡姆 | 40.48.4 | 年21、10、10年 |
|------|-------|--|------------------------|------|------------------|---------|-----------------|
| 実施例1 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10重量部) | | | X . | 2017 |
| | 政治生生 | トリフェニルスルホニウムージ(1,1,2,2,2ーヘンタフルオロエチルスルホン)イミド | 55mg (1.1事 申部) | Œ | 32 "C/cm² | 70 | ž. |
| | 拡散抑止素 | 拡散抑止剤 トリブチルアミン | 0.5mg | | 1 | | |
| | 禁烷 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 東施例2 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10筆音部) | | | L | |
| | 酸発生剤 | トリフェニルスルホニウムージ(トリフルオロメチルスルホン)イミド | 55mg (1.1 職事務) | Œ | 2711C/cm² | 00 | ž. |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリブチルアミン | 0.5mg (0.01 香 曲 共x) |) | | | N. |
| | 禁毙 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 医施伊3 | ボリマー | ポリマー1 | 500mg (10重量部) | | | | |
| | 酸溶生剂 | トリフェニルスルホニウムーシ(1,1,2,2,3,3,4,4,4-/ナフルオロンチルスルホン)イミド | 55mg (1,1 輔軸部) | Œ | 36 // C/cm² | 7000 | # |
| | 机散构止着 | 拡散抑止剤 トリフ・チルアミン | 0.5mg (0.01筆書部) | | 5 | | į |
| | 繋焼 | フロヒレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89 衛 衛衛) | | | | |
| 2施例4 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10章重器) | | | | |
| | 酸発生剤 | トリフェニルスルホニウムージ(トリフルオロメチルスルホン)メチト | 55mg (1.1 華書部) | 8 | 36 // C/cm² 80pm | 800 | 1 |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリブチルアミン | 0.5mg (0.01 新春年) | | | | NA NA |
| | 禁焼 | プロビレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89 管 書稿) | | | | |
| 2施例5 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10重量部) | | | | |
| | 酸完生剂 | ン(t-フチルフェニル)ヨートニウムーン(1,1,2,2,2ーペンタフルオロエチルスルホン)イミト | 55mg (1.1藥毒物) | g | 45 // C/cm² | Som | 3 |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリフチルアシン | 0.5mg (0.01 衛衛部) | | | 3 | à de la company |
| | 禁俠 | j'ロヒ'レングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |

【0069】 【表2】

30

10

20

| | L | | | | | | |
|-------|-----------------|--|---------------------------|------|---|-----|-------------|
| | | フンスで断反答 | | 露光光源 | 解光樓 | 報像座 | 解像度 ハッケーン形状 |
| 実施例6 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10重量報) | | | | |
| | 酸発生剤 | シ(t-プチルフェニル)ヨードニウムーシ'(トリフルオロメチルスルホン)イミド | 55mg (1.1 新春春氏) | ű | 5 8 11 C / cm ² | 9 | 28.82 |
| | 拡散描止剤 | 拡散抑止剤 トリフ・チルアミン | 0.5mg |) | 0 | | |
| | 掛架 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 実施例7 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg | | | | |
| | 酸発生剤 | ジ(t-プチルフェニル)ヨードニウムージ(1,1,2,2,3,3,4,4,4-/ナフルオロプチルスルホン)イミド | 55mg | a | 600/2 | Ş | No. |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリブ・チルアミン | 0.5mg | } | E 0 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 6 7 | | |
| | 溶媒 | ブロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 実施例8 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10 編 書報) | | | | |
| | 酸発生剤 | ジ(t-ブチルフェニル)ヨードニウムージ(トリフルオロメチルスルホン)メチド | 55mg (1.1 衛書報) | ď | 69 U.C./om ² 70mm | 7 | 45 kg |
| | 拡散抑止剤 | 拡散却止剤 トリプチルアミシ | 0.5mg |) | 5 | 5 | A C |
| | 類型 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 実施例9 | 十.7.4ー | ポリマー2 | 500mg | | | | |
| | 酸発生剤 | ジ(+づチルフェニル)ヨードニウムージ(1,1,2,2,2ーペンタフルオロエチルスルホン)イミド | 55mg (11音音楽) | Œ | 40,000 | Š | 71 24 |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリブチルアシン | 0.5mg | } | | 5 | e H |
| | 獣殃 | プロピレング'リコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89重量部) | | | | |
| 米斯堡10 | ポリマー | ポリマー3 | 500mg (10 時事 無) | | | | |
| | 酸発生剤 | ジ(ヒープチルフュニル)ヨードニウムージ(1,1,2,2,2ーペンタフルオロエテルスルホン)イミド | 55mg (11 編 書祭) | ď | 3011C/cm2 | 00 | 45.8% |
| | 拡散抑止剤 トリブ・チルアミン | | 0.5mg (0.01筆音祭) | | | | į |
| | 数既 | フロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| | | | 1 | | | | |

【0070】 【表3】 10

20

30

| | | フジスト施政物 | | 銀井木鶴 | - | 424年 | 中省"一年" 电影器 |
|--------|-------|---|--------------------------|------|--|--------|------------|
| 800年11 | ポリマー | ポリマー4 | 500mg (1010-1010) | | L | F | 2017 |
| | 数米件效 | シ(t-プチルフェニル)ヨードニウムージ(1,1,2,2,2ーペンタフルオロエテルスルホン)イミド | 55mg (11###K) | Œ | 34 11 0 / 0002 | 9 | ži Li |
| | 拡散抑止剤 | 拡散却止剤 ドリブチルアミン | 0.5mg | | E (2 M + 2 M | | E A |
| ŀ | 獣腴 | ブロピンングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89 蒙皇部) | | | | |
| 8個12 | ポリマー | ポリマー5 | 360mg (7.2季春報) | | | | |
| | 英祖國世界 | 溶解阻止剤 1.4-ピス(モラ・トキシカルボニルオキシ)ヘンセン | 140mg | | | | |
| | 酸発生剤 | シ(t-プチルフェニル)ヨードニウムーシ(1,1,2,2,2ーヘンタフルオロエチルスルキン)パミド | 55mg (11 # # #R) | Œ | 4 5 C / 2m2 120mm | 130 | į |
| | 拡散抑止剤 | 仏骸抑止剤 トリフテルアシン | 0.5mg | | 3 | 5 | do |
| | 禁俠 | プロセンングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89 重 音楽) | | | | |
| (例13 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10 情 報 典() | | | | l |
| | 聚発生型 | トリフェニルスルホニウムージ(1,1,2,2,2ーヘンタフルオロエチルスルホン)イミド | 150mg (3番番無) | Œ | 11 (C/m ²) 110mm | i i | 1 |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリフチルアミン | 0.5mg | } | 5 | 5 | ž. |
| | 禁焼 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 至14 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (1010 1 1 1 1 1 | | | | |
| | 酸発生剤 | テトラフェニルホスホニウムージで(1,1,2,2,2ーペンタフルオロエチルスルホン)イミド | 55mg (1.1輪電路) | ď | 36 C./cm ² 110mm | 110000 | 200 |
| | 拡散抑止剤 | 拡散抑止剤 トリプチルアミン | 0.5mg (0.01 數 概 報) | 1 | | | ž |
| | 游戲 | プロピレンクリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| Ø 15 | ポリマー | ポリマー1 | 500mg (10筆音能) | | | | |
| | 國際作業 | トリフェニルスルホニウムーシ(1.2-シ'フルオロエテルスルホン)イミド | 55mg (1.1番機器) | Œ | 69.0C/cm² 100mm | 100 | 45.8% |
| | 拉散哲止剤 | 拡散抑止剤 トリブチルアミン | 0.5mg (0.01重量部) | | i | | è |
| | 禁禦 | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g (89 章 最高) | | | | |

【0071】 【表4】

30

10

20

| | | フンスト語長を | - | 野木木製 | 件名'、'-9。'' 母學母 唐木鄉 眼木木瓣 | 松格市 | 計/Ⅱ"、" •°" |
|------|------------|--|----------------|------------|-------------------------------|----------------|-------------------|
| £Ø16 | ポリマー | 高例16 ポリマー ポリマー1 500mg | Omg | The second | 10/01 | K M | 101 |
| | 酸発生剤 | 酸発生剤 トリフェニルスルホニウムージ(1,1,2,2,2ーヘンタフルオロエチルスルホン)イミド 55mg (1,1 mm) | 55mg 11種申報: | ų S | 2 00 | : | |
| | 拡散抑止剤 | 佐散切止剤トリフチルアミン (5.51年) | 0.5mg | ž | mo /omoz | ω <i>π</i> 7.0 | 일 |
| | 禁 娩 | 7.ロピレンクリコールモノメチルエーテルアセテート (200年 重本) | do a do | | | | |

20

30

40

[0072]

20

30

40

【表5】

| 本 1 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 4 | レジスト緒成物 ポリマー! HJフニルスルギーウムトリカー+ | ٦ | 露光光源 | 韓光章 | 解像度 | 解像度 ハターン形状 |
|--|---|-----------------------------|------|--------------------|------|------------|
| ボルマー 機能発生 大人 | የ <i>ህ</i> マー1 | ı | | | | |
| を は ない | リフェニルスルネニウムトリフレート | 500mg (10mm 由和) | | | | |
| 市政治 中央 | | 55mg (11衛申報) | ď | 40.00/2002 | 130 | į |
| 部族 ポリマー 治療阻止剤 酸発生剤 抗酸抑止剤 が核 が核 がは がは がは がは がは がは がは がは がは がは | | 0.5mg | } | 100 | | don |
| ボリマー 浴線圏 止剤 筋酸物性 筋酸物性 水・フマー 酸物性 大・フマー 酸物性 大・大・ファー 大・大・ファー は酸物性 大・大・ファー は酸物性 大・大・ファー は酸物性 大・大・ファー は酸物性 大・大・ファー は酸物性 大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・大・ | ブロビレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 游線園止潮 監験物生剤 部線 (水)マー 酸熱発生剤 酸物生剤 | ポリマー5 | 360mg (7.2 mm mm) | | | | |
| 職発生剤 拡散物に剤 浴媒 ボリマー 酸発生剤 拡散向止剤 温酸 | 浴解阻止剤 1.4-ビス(t-プトキシカルボニルオキシ)ベンゼン | 140mg (2.8篇中统) | | | | |
| 新教育 が様 オリマー 酸発生剤 対数質止剤 対数質に発 | トリフェニルスルネニウムトリフレート | 55mg (1 1 編 由 数:) | g | 8 5 0 / 2 2 | 001 | ļ |
| が オリマー 財務を仕差 対表質に発 | | 0.5mg (0.01 新事報) | 1 | | | <u>.</u> |
| ボリマー 機能作差 特表音に差 | ブロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 1.3 | がリマー6 | 500mg | | | | |
| 中上海 | トリフェニルスルホニウムージ(1,12,2,2ーヘンタフルオロエチルスルホン)イミド | 150mg | a | 7 C / 2m2 | į. | 12.00 |
| | | 0.5mg | } | 3 | 3 | ê K |
| | プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 北数金4 ポリマー ボ | ポリマー6 | 500mg (10重量報) | Γ | | | |
| 酸発生剤 | ジ(tープ・チルフェニル)ヨート゛ニウムージ(1,1,2,2,2ーヘンタフルオロエチルスルキン)イミド | 55mg (11番書班) | g | 19 C./2002 | , | Ä |
| 拡散抑止剤 トリブチルアミン | | 0.5mg (0.01 新申報) | } | | 5 | ê ¥ |
| 1,6 禁機 | フ'ロヒ'レングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |
| 北数側5 ポリマー ボ | | 500mg (10華 書部) | | | Γ | |
| 製物生剤 下 | トリフェニルスルネニウムトリフレート | 55mg (1.1 華書語) | K. | 44m.1/cm² 0.4 mm | 0.4% | ži S |
| 拡散抑止剤トリプ・チルアミン | | 0.5mg (0.01 新華 祭) | - | | | ¥ |
| 1.と 禁使 | プロビレングリコールモノメチルエーテルアセテート | 4.5g | | | | |

[0073]

【発明の効果】

本発明のポジ型感放射線性組成物は、高解像度でかつ高感度の特性を得ることができた。 【手続補正書】

【提出日】平成15年8月5日(2003.8.5)

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】 0 0 1 5

【補正方法】 変更

【補正の内容】

[0015]

一般式(10)中、R²⁰か5R²³は一般式(8)のR¹⁵からR¹⁷で挙げた有機基と同様である。R²⁰とR²¹、R²¹とR²²、R²²とR²³、R²⁰とR²³で環を形成しても良い。

アンモニウムは例えば下記一般式(11)で表される。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0017

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0017]

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0018

【補正方法】変更

【補正の内容】

[0018]

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0067

【補正方法】麥更

【相正方伝】炎

【補正の内容】

[0067]

(3) パターン形状

解像したレジストパターンを電子顕微鏡で観察し、パターン形状が矩形であるものを「良好」、パターン上層が溶け残り、パターン断面が T の文字形状に見えるものを「T - t ο p」とした。